INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 99/05857

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1- 🛛	Claims Nos.: 14-20 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Obs con	ducted on the human or animal body (See PCT Rule 39.1(iv)), these claims were searched.
2. 🔲	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
ı. 🔲	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. 🔲	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
• 	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

information on patent family members

inter anal Application No PCT/EP 99/05857

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 818542	Α	14-01-1998	AT	1082 U	25-10-1996
EP 554034	A	04-08-1993	US AT DE DE ES JP JP	5346994 A 144777 T 69305662 D 69305662 T 2095565 T 2679929 B 5344886 A	13-09-1994 15-11-1996 05-12-1996 27-02-1997 16-02-1997 19-11-1997 27-12-1993

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 1PK 7 C12Q1/68 A61B5/15

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12Q A61B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veräffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendste Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
X	EP 0 818 542 A (LABORDIAGNOSTIKA GESELLSCHAFT MBH) 14. Januar 1998 (1998-01-14) das ganze Dokument	1-23					
A	EP 0 554 034 A (CHOMCZYNSKI, P.) 4. August 1993 (1993-08-04) Ansprüche 1-12	1-11,17					
Α	LOZANO, M.E. ET AL.: "A simple nucleic acid amplification assay for the rapid detection of Junin virus in whole blood samples" VIRUS RESEARCH, Bd. 27, 1993, Seiten 37-53, XP002900733 Seite 40	1-5,17					

X Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentiamilie		
Besonders Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist: "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist: "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	"T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verstandnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden." "Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung dieser Kategorie in Veröffentlichung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "A' Veröffentlichung, die Mitglied derseben Patentfarnilie ist		
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist			
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherohenberichts		
12. November 1999	29. 12. 99		
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bedienateter		
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Mosser		

1

INTERNATIONALEI

Inter inales Aktenzeichen
PCT/EP 99/05857

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betrank kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile				
Kategorie*	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 108, no. 13, 28. März 1988 (1988-03-28) Columbus, Ohio, US; abstract no. 109113p, MAC DONALD, R.J. ET AL.: "Isolation of RNA using guanidinium salts" Seite 324; Spalte 1; XP002900734 Zusammenfassung & METHODS ENZYMD., Bd. 152 (Guide Mol. Cloning Tech), 1987, Seiten 219-227,	1,2			
		·			

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/05857

Feld I	Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
	
Gemaß	Artikel : 7(2)a) wurde aus folgenden Grunden für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X	Anspruche Nr. 14-20 weil Sie sich auf Gegenstande beziehen, zu deren Recherche die Behorde nicht verpflichtet ist, namlich
2. [Bemerkung: Obwohl die vorliegenden Patentansprüche 14-20 Diagnostizierverfahren betreffen können, die am menschlichen oder tierischen Körper vorgenommen werden (siehe PCT-Regel 39.1(iv)), wurden diese Ansprüche PCT-Regel 39.1(iv)), wurden diese Ansprüche recherchiert. weit sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namlich
з	Anspruche Nr. weil es sich dabei um abhangige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
	nationale Recherchenbehorde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthalt:
ı. 🔲	Da der Anmelder alle erforderlichen zusatzlichen Recherchengebuhren rechtzeitig entrichtet has, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung.
	Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusatzliche Recherchengebuhr gerechtferugt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusatzlichen Recherchengebuhren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internauonale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internauonalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, namlich auf die Anspruche Nr.
	Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzlichen Recherchengebuhren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschrankt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwahnte Erfindung; diese ist in folgenden Anspruchen er- faßt:
Remerkus	Die zusatzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusatzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.



Angaben zu Veröffentlickungen, die zur selben Patentfamilie gehören

ints unale	e Aktenzeichen
PCT/EP	99/05857

lm Recherchenberk angeführtes Patentdok		Datum der Veröffentlichung		litglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 818542	A	14-01-1998	AT	1082 U	25-10-1996
EP 554034	A	04-08-1993	US AT DE DE ES JP JP	5346994 A 144777 T 69305662 D 69305662 T 2095565 T 2679929 B 5344886 A	13-09-1994 15-11-1996 05-12-1996 27-02-1997 16-02-1997 19-11-1997 27-12-1993

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 99/05857

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: 14-20 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Obs con	servation: Although Patent Claims 14-20 can relate to diagnostic methods which are ducted on the human or animal body (See PCT Rule 39.1(iv)), these claims were searched.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. 🔲	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. 🔲	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4 🗖	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remari	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNAL_NAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter anal Application No
PCT/EP 99/05857

Patent document cited in search repo	rt	Publication date		atent family member(s)	Publication date
EP 818542	Α	14-01-1998	AT	1082 U	25-10-1996
EP 554034	A	04-08-1993	US AT DE DE ES JP JP	5346994 A 144777 T 69305662 D 69305662 T 2095565 T 2679929 B 5344886 A	13-09-1994 15-11-1996 05-12-1996 27-02-1997 16-02-1997 19-11-1997 27-12-1993

INTERL... IIONAL SEARCH REPORT

onal Application No PCT/EP 99/05857

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12Q1/68 A61B5/15

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12Q A61B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
х	EP 0 818 542 A (LABORDIAGNOSTIKA GESELLSCHAFT MBH) 14 January 1998 (1998-01-14) the whole document	٠ «؞۔۔۔۔۔	1-23
A	EP 0 554 034 A (CHOMCZYNSKI, P.) 4 August 1993 (1993-08-04) claims 1-12		1-11,17
A	LOZANO, M.E. ET AL.: "A simple nucleic acid amplification assay for the rapid detection of Junin virus in whole blood samples" VIRUS RESEARCH, vol. 27, 1993, pages 37-53, XP002900733 page 40	•	1-5,17
	-/	**	

X Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
12 November 1999	2 9. 12. ⁹⁹
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Mosser

INTERNALIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No PCT/EP 99/05857

		PCT/EP 99	/05857
Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEV. tegory * Citation of document, with indication, where appropriate the continuation of the continua			Relevant to claim No.
CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 28 March 1988 (1988-03-28 Columbus, Ohio, US; abstract no. 109113p, MAC DONALD, R.J. ET AL.: RNA using guanidinium sa page 324; column 1; XP002900734 abstract & METHODS ENZYMD., vol. 152 (Guide Mol. Cloupages 219-227,	8) "Isolation of lts"		1,2
·		• ••	
			·
		·	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/05857

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von	Punkt I auf Blatt I)
Gemaß Artikel :7(2)a) wurde aus folgenden Grunden für bestimmte Anspruche kein Recherchenbericht erstellt:	
1. X Anspruche Nr. 14-20 west Sie sich auf Gegenstande beziehen, zu deren Recherche die Behorde nicht verpflichtet ist, namlich	
Bemerkung: Obwohl die vorliegenden Patentansprüche 14-2 Diagnostizierverfahren betreffen können, die menschlichen oder tierischen Körper vorgenom werden (siehe PCT-Regel 39.1(iv)), wurden di	men
Anspruche Nr. Ansprüche recherchiert. 2. Anspruche Nr. Ansprüche recherchiert. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so we daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, namlich	
3. Anspruche Nr. weil es sich dabei um abhangige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgef	aßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)	
Die internationale Recherchenbehorde hat sestgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält	
Da der Anmelder alle erforderlichen zusatzlichen Recherchengebuhren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung.	dieser
Da für alle recherchierbaren Anspruche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnt zusatzliche Recherchengebuhr gerechtserugt hatte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlun Gebühr aufgefordert.	e, der eine g einer solchen
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusatzlichen Recherchengebuhren rechtzeitig entrichtet hat, er internationale Recherchenbericht nur auf die Anspruche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren ent sind, namlich auf die Anspruche Nr.	streckt sich dieser richtet worden
Der Anmelder hat die erforderlichen zusatzlichen Recherchengebuhren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internachenbericht beschrankt sich daher auf die in den Anspruchen zuerst erwahnte Erfindung; diese ist in folgender faßt:	ationale Recher- n Anspruchen er-
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusatzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter	
Die Zahlung zusatzlicher Gebühren erfolgte ohne Widers	py words.

INTERNATIONALER 1. CHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Ints onales Aktenzeichen
PCT/EP 99/05857

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokume	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 818542	Α	14-01-1998	AT	1082 U	25-10-1996
EP 554034	A	04-08-1993	US AT DE DE ES JP JP	5346994 A 144777 T 69305662 D 69305662 T 2095565 T 2679929 B 5344886 A	13-09-1994 15-11-1996 05-12-1996 27-02-1997 16-02-1997 19-11-1997 27-12-1993

INTERNATIONALL RECHERCHENBERICHT

inte ionales Aktenzeichen
PCT/EP 99/05857

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES I PK 7 C12Q1/68 A61B5/15

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 7 C12Q A61B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 818 542 A (LABORDIAGNOSTIKA GESELLSCHAFT MBH) 14. Januar 1998 (1998-01-14) das ganze Dokument	1-23
A	EP 0 554 034 A (CHOMCZYNSKI, P.) 4. August 1993 (1993-08-04) Ansprüche 1-12	1-11,17
A	LOZANO, M.E. ET AL.: "A simple nucleic acid amplification assay for the rapid detection of Junin virus in whole blood samples" VIRUS RESEARCH, Bd. 27, 1993, Seiten 37-53, XP002900733 Seite 40	1-5,17
	-/	

entnehmen	
*Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden
 E ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmektedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer 	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung "nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
12. November 1999	29. 12. 99
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter
NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Mosser

X Siehe Anhang Patentfamilie

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Inter males Aktenzeichen
PCT/EP 99/05857

		PCT/EP 99	7 03037
.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
ategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 108, no. 13, 28. März 1988 (1988-03-28) Columbus, Ohio, US; abstract no. 109113p, MAC DONALD, R.J. ET AL.: "Isolation of RNA using guanidinium salts" Seite 324; Spalte 1; XP002900734 Zusammenfassung & METHODS ENZYMD., Bd. 152 (Guide Mol. Cloning Tech), 1987, Seiten 219-227,	•	1,2
		. <u>.</u>	
		,	
			-,

1



From the	INT	ERN.	ATION	ΙAL	BUREAU
----------	-----	------	-------	-----	--------

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

To:

Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year) 03 May 2000 (03.05.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP99/05857	Applicant's or agent's file reference PCT1061-031
International filing date (day/month/year) 12 August 1999 (12.08.99)	Priority date (day/month/year) 12 August 1998 (12.08.98)
Applicant	
HELFTENBEIN, Elke	

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:					
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:					
	13 March 2000 (13.03.00)					
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:					
2.	The election X was					
2.	was not					
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).					

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Olivia RANAIVOJAONA

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Translation



PCT

10

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference PCT1061-031	FOR FURTHER ACTION	CTION SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)			
International application No.	International filing date (day/	g date (day/month/year) Priority date (day/month/year)			
PCT/EP99/05857	12 August 1999 (12	.08.99)	12 August 1998 (12.08.98)		
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12Q 1/68					
Applicant ANTIGEN GMBH					
This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.					
2. This REPORT consists of a total of	of 8 sheets, includ	ing this cover	sheet.		
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a	total of 1 sheets.				
3. This report contains indications relating to the following items:					
Basis of the report					
II Priority					
III Non-establishmen	nt of opinion with regard to nove	lty, inventive s	step and industrial applicability		
IV Lack of unity of i			,		
v Reasoned stateme	ent under Article 35(2) with regal lanations supporting such statement	rd to novelty, ent	inventive step or industrial applicability;		
VI Certain documen	ts cited				
VII Certain defects in	the international application				
VIII Certain observati	ons on the international applicati	on			
Date of submission of the demand	Date	of completion	n of this report		
13 March 2000 (13	.03.00)	04 \$	September 2000 (04.09.2000)		
Name and mailing address of the IPEA/I	EP Autl	norized officer			
Facsimile No.		phone No.			



ernational application No.

PCT/EP99/05857

		of the r		
1. \	With	regard	to the elements of the international application:*	
	\boxtimes	the in	ernational application as originally filed	
Ī	\boxtimes	the de	scription:	as originally filed
		pages		, as originally filed , filed with the demand
		pages	filed with the letter of	,
		pages	, filed with the letter of	
	\boxtimes	the cl	aims:	, as originally filed
		pages	1-20,22,23 , as amended (together	with any statement under Article 19
		pages		, filed with the demand
		pages	21 filed with the letter of	10 August 2000 (10.08.2000)
		pages	, 1100	
	\boxtimes	the d	rawings:	, as originally filed
		page		, filed with the demand
		page	filed with the letter of	
		page		
		the sec	uence listing part of the description:	as originally filed
		page	S	filed with the demand
		page	s, filed with the letter of	, med will be a second
		page		
2.	. Wi the	th regar	d to the language, all the elements marked above were available or furnished to the tional application was filed, unless otherwise indicated under this item. then the same available or furnished to this Authority in the following language	his Authority in the language in which is:
l	Γ.	the	language of a translation furnished for the purposes of international search (under F	Rule 23.1(b)).
	F	٠,,	language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
ł		the or :	language of the translation furnished for the purposes of international preliminar (5.3).	!
3	. W	ith reg	ard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the intern y examination was carried out on the basis of the sequence listing:	ational application, the international
	Γ		tained in the international application in written form.	
١	F		d together with the international application in computer readable form.	
1	Ť		nished subsequently to this Authority in written form.	
1	Ē		nished subsequently to this Authority in computer readable form.	
	Ē	int	e statement that the subsequently furnished written sequence listing does neernational application as filed has been furnished.	
		Th	e statement that the information recorded in computer readable form is identicen furnished.	al to the written sequence listing has
1	4. [Th	e amendments have resulted in the cancellation of:	
			the description, pages	
			the claims, Nos.	
			the drawings, sheets/fig	
	5. [Th be:	is report has been established as if (some of) the amendments had not been made, yound the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	, since they have been considered to go
	ir	n this r	nent sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an in eport as "originally filed" and are not annexed to this report since they do 7)	
1	** A	ina 70.1 Inv repl	(). $lpha$ acement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and a	nnexed to this report.
1		P -		

1.	Rasis	of the	report
1.	Dasis	OI CILC	. cpo. c

 This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

CONTINUATION OF BOX I.3

Owing to the words selected, "and/or a buffer substance", all the amendments to the originally filed Claim 1 contravene PCT Article 34(2)(b).

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: BOX III

Claims 14-16 and 19 concern, in the opinion of the Examiner, subject matter that falls under PCT Rule 67.1(iv). Blood sampling methods naturally comprise surgical steps. Although the PCT Contracting States do not have uniform criteria for assessing such methods, the EPO, for example, has established jurisprudence in this respect (see, for example, T0182/90, T0329/94).

Consequently, no opinion is formed on the industrial applicability of the subject matter of these claims (PCT Article 34(4)(a)(i)).

national application No.
PCT/EP 99/05857

	at a revolty inventive step or industrial applicability;
V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement
	CHARIOUS AND CAP-

Statement			YES
November (NI)	Claims	1-20	- 1L5
Novelty (N)	Claims	21-23	NO -
			YES
Inventive step (IS)	Claims Claims	1-23	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13, 17, 18, 20-23	YES
	Claims	14?-16?, 19?	NO

Citations and explanations

- This report makes reference to the following documents:
 - D1: EP-A-0 818 542 (cited on page 2 of the application)
 - D2: EP-A-0 554 034
 - D3: Virus Research 27, 1993, 37-53
 - D4: CA 108, 1988, AN 108: 109113p &
 - D5: Meth. Enzymol. 1987, 152, 219-227.
 - The present application does not meet the requirement of PCT Article 33(2) because the subject matter of Claims 21-23 is not novel over the prior art as defined in the Regulations (PCT Rule 64.1 -64.3).

Products known per se (here: "stabilised blood sample") do not become novel because they can be produced by a novel method.

Stabilised blood samples as per the present Claims 21 and 23 are known, for example, from D1 (column 3, lines 31-36) and D3 (see page 40, "Handling of clinical samples"). D3 (loc. cit.; see also point 3

below) describes precisely a blood sample as per Claim 22.

3. The subject matter of Claims 1, 14, 17, 19 and 20 and of their dependent Claims 2-13, 15, 16 and 18 appears to be novel over the known prior art (PCT Article 33(2)) but not to involve an inventive step (PCT Article 33(3)).

The closest prior art results from the state of affairs discussed on page 1, paragraph 2, of the present description, describing vessels suitable for blood sampling and containing sutstances such as citrate, heparin or EDTA which have an immediate stabilising effect.

The subject matter of Claim 1 differs therefrom by the following features:

- the stabilising substances comprise an aqueous solution containing a guanidine salt, a buffer substance, a reducing agent and/or a detergent.

The effect of these distinguishing features is to ensure that the nucleic acids contained in the sampled material can be stably stored from the moment they are sampled (page 1, paragraph 3, of the present description), can be amplified by PCR and are no longer infectious (see page 2). The desirable character of the analysis of nucleic acids in blood samples has been established in the prior art (see e.g. D1 and the present description).

A comparison between the wording of independent Claims 1 and 20 shows that only the guanidine salt

in combination with the buffer substance can be responsible for this effect (see the different positions of the optional conjunction "and/or"). This statement is also clearly supported by the present examples (see page 13, "Result"; page 14, "Result").

However, the above-mentioned distinguishing features have already been used for the same purpose in a similar method (see D3). D3 concerns a method for detecting Junin virus in stabilised RNA extracted from whole blood by means of guanidine thiocyanate disintegration (see page 40, "Handling of clinical samples"). In one embodiment, a blood sample is stabilised with 8M guanidine isothiocyanate solution, 1% sarcosyl and 50 mM sodium citrate. On page 50, paragraph 5, it is explained that the immediate inactivation of viruses and nucleases preserves RNA integrity. The samples would then be storage stable for one year, non-infectious and amplifiable by PCR (see also page 50).

Should a person skilled in the art want to achieve the same purpose during conventional stabilisation carried out directly in the blood sampling vessel, as in the closest prior art discussed above, he would be prompted, in the opinion of the Examiner, to apply the features of D3 directly to conventional blood sampling vessels, to like effect. The fact that the suitability of the guanidine isothiocyanate solution for this purpose is not recognised in D1 would not dissuade him. In the opinion of the Examiner, and even taking into consideration the arguments put forth by the applicant, a person skilled in the art (in D3, page 50, paragraph 3,

laboratory personnel is also mentioned) would thus arrive at a device as per Claim 1 without being inventive and with a high probability of success.

The presence of a reducing agent is a conventional measure (see e.g. D5, page 219, penultimate sentence) and does not appear to produce a surprising technical effect.

- (b) Claims 14, 17, 19 and 20, which refer back to the essential features of the solution as per Claim 1, therefore also fail to involve an inventive step.
- (c) Dependent Claims 2-3, 15, 16 and 18 do not contain any features which, in combination with the features of any claim to which they refer, meet the PCT requirements for inventive step (PCT Article 33(3)).
- (d) D1 discloses only methods during which a blood sample is mixed with guanidine salt immediately after it is taken from a patient. Blood is sampled in an evacuated blood sampling tube containing guanidine thiocyanate in powder form in order to utilise its supposedly higher stability in this form in comparison with a solution (column 2, lines 34-37; column 3, lines 7-9).

D2 concerns only a solution containing guanidine thiocyanate, buffer for setting a pH from 4 to 6, phenol and a phenol-stabilising agent. This solution is used for homogenising and extracting biological samples.

D1 and D2 therefore belong to a more remote prior art.

VII. Certain defects in the international application

The following de	efects in the form	or contents of th	e international	application hav	e been noted:

1. Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents D3 and D5 and does not indicate the relevant prior art disclosed therein.

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

1. The features preceded by the word "preferably" lead to a lack of clarity regarding the scope of protection of the claims concerned (PCT Article 6; see also the PCT Guidelines, Chapter III, 4.6).

T17

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

PEC'D 08 SEP 2000

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelder	s oder Anwalts	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen			
PCT1061-031	WEITERES VORGEHEN				
Internationales Aktenzeiche	n Internationales Anmeldedatum				
PCT/EP99/05857	12/08/1999	12/08/1998			
Internationale Patentklassifi	cation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK				
C12Q1/68					
Anmelder					
ANTIGEN GMBH et a					
Dieser international Behörde erstellt und	e vorläufige Prüfungsbericht wurde von der i d wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 überi	mit der internationale vorläufigen Prüfung beauftragte mittelt.			
2. Dieser BERICHT u	mfaßt insgesamt 8 Blätter einschließlich die	ses Deckblatts.			
		lt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen ericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser .16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).			
<u> </u>	fassen insgesamt 1 Blätter.				
Diese Anlagen um	asser magesame i blame.				
	D. D. D.				
3. Dieser Bericht enth	nält Angaben zu folgenden Punkten:				
I ⊠ Grund	∣ ⊠ Grundlage des Berichts				
II □ Priorit	ät	Title less acquerbliche Anwendharkeit			
		erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit			
IV □ Mang	elnde Einheitlichkeit der Erfindung				
V ⊠ Begrü gewei	V Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderische Tätigkeit und der gewerbliche Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung				
VI ☐ Bestimmte angeführte Unterlagen					
	mmte Mängel der internationalen Anmeldung				
VIII 🛭 Bestir	mmte Bemerkungen zur internationalen Anm	eldung			
Datum der Einreichung d	les Antrags D	atum der Fertigstellung dieses Berichts			
13/03/2000	0.	4.09.2000			
Name und Postanschrift Prüfung beauftragten Be	del lilit del litteritation	evollmächtigter Bediensteter			
	es Patentamt	Thiele, U			

Tel. Nr. +49 89 2399 8643

Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05857

i. Grundlage des Berichts

1.	Art	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.)</i> :						
	Be	schreibung, Seiter	n:					
	1-1	7	ursprüngliche Fassung					
	Pat	entansprüche, Nr.	.:					
	1-2	0,22,23	ursprüngliche Fassung					
	21		eingegangen am	10/08/2000	mit Schreiben vom	10/08/2000		
	Zei	chnungen, Blätter	:					
	1/5	-5/5	ursprüngliche Fassung					
2.	Auf	grund der Änderun	gen sind folgende Unterlagen	n fortgefallen:				
		Beschreibung,	Seiten:					
		Ansprüche,	Nr.:					
		Zeichnungen,	Blatt:					
3.	×	angegebenen Grü	ohne Berücksichtigung (von e inden nach Auffassung der B sung hinausgehen (Regel 70	ehörde über der	erungen erstellt word n Offenbarungsgehalt	en, da diese aus den in der ursprūnglich		
		siehe Beiblatt						
4.	Etw	aige zusätzliche Be	emerkungen:					
III.	Kei	ne Erstellung eine	es Gutachtens über Neuheit	, erfinderische	Tätigkeit und gewer	bliche Anwendbarkeit		
Fo ne	lgen u, aı	de Teile der Anmel uf erfinderischer Tä	dung wurden nicht daraufhin tigkeit beruhend (nicht offens	geprüft, ob die t ichtlich) und gev	peanspruchte Erfindur werblich anwendbar a	ng als nzusehen ist:		
		die gesamte intern	nationale Anmeldung.					
	\boxtimes	Ansprüche Nr. 14-	-16,19.					

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05857

_				_					
_	\sim	^	-		~~		n	~	٠
ப	c	u		ш	٦d	u		u	
		•				_	• •	3	

Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 14-16,19 beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (<i>genaue Angaben</i>):
siehe Beiblatt

Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i>) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (<i>genaue Angaben</i>):
Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.
Für die obengenannten Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

la: Ansprüche 1-20

Nein: Ansprüche 21-23

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-23

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche 1-13,17,18,20-23

Nein: Ansprüche 14?-16?,19?

2. Unterlagen und Erklärungen

siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist:

siehe Beiblatt

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05857

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

Sektion I

Die in Anspruch 21 gegenüber der ursprünglich eingereichten Fassung eingebrachten Änderungen stehen infolge der Wortwahl "und/oder eine Puffersubstanz" in ihrer Gesamtheit den Erfordernissen des Artikel 34(2)(b) PCT entgegen.

Sektion III

Die Ansprüche 14 - 16 und 19 beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Verfahren zur Entnahme von Blut umfassen natürlicherweise chirurgische Teilschritte. Mag es in den PCT-Vertragsstaaten auch keine einheitlichen Kriterien zur Beurteilung ebensolcher Verfahren geben, hat doch beispielsweise das EPA eine Rechtsprechung in obigem Sinne etabliert (siehe z.B. T0182/90, T0329/94).

Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

Sektion V

- 1) Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1: EP-A-0 818 542 (zitiert auf Seite 2 der Anmeldung)
 - D2: EP-A-0 554 034
 - D3: Virus Research 27, 1993, 37 53
 - D4: CA 108, 1988, AN 108:109113p &
 - D5: Meth. Enzymol. 1987, 152, 219 227
- Die vorliegende Anmeldung erfüllt das in Artikel 33(2) PCT genannte Kriterium 2) nicht, weil der Gegenstand der Ansprüche 21 - 23 im Hinblick auf den in der Ausführungsordnung umschriebenen Stand der Technik (Regel 64.1 - 64.3 PCT) nicht neu ist.

An sich bekannte Produkte (hier: "Stabilisierte Blutprobe") werden nicht dadurch neu, daß sie durch ein neues Verfahren herstellbar sind.

Stabilisierte Blutproben gemäß vorliegenden Ansprüchen 21 und 23 sind z.B. aus D1 (Spalte 3, Zeilen 31 - 36) und D3 (siehe Seite 40, "Handling of clinical samples") bekannt. Eine ebensolche Blutprobe gemäß Anspruch 22 ist in D3 beschrieben (loc. cit.; siehe auch Punkt 3, unten)

3) Der Gegenstand der Ansprüche 1, 14, 17, 19 und 20 sowie der davon abhängigen Ansprüche 2 - 13, 15, 16 und 18 scheint in Hinblick auf den bekannten Stand der Technik neu zu sein (Art. 33(2) PCT), jedoch nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit zu beruhen (Art. 33(3) PCT).

Der nächstliegende Stand der Technik ergibt sich aus dem auf Seite 1, zweiter Absatz der vorliegenden Beschreibung referierten Sachverhalt.

Dort sind zur Blutabnahme geeignete Gefäße beschrieben, die sofort stabilisierende Substanzen wie Citrat, Heparin oder EDTA enthalten.

Davon unterscheidet sich der Gegenstand des Anspruchs 1 durch folgende Merkmale:

- die stabilisierenden Substanzen umfassen eine wässrige Lösung bestehend aus einem Guanidiniumsalz, einer Puffersubstanz, einem Reduktionsmittel und/oder einem Detergenz.

Diese unterscheidenden Merkmale bewirken, daß die im Probenmaterial enthaltenen Nukleinsäuren vom Moment der Abnahme an stabil gelagert werden können (Seite 1, dritter Absatz der vorliegenden Beschreibung), PCR amplifizierbar und nicht mehr infektiös sind (siehe Seite 2). Die Analyse von Nukleinsäuren in Blutproben ist im Stand der Technik als wünschenswert etabliert (siehe z.B. D1; vorliegende Beschreibung).

Aus einem Vergleich des Wortlauts der unabhängigen Ansprüche 1 und 20 geht hervor, daß für diesen Effekt alleine das Guanidiniumsalz in Kombination mit der

Puffersubstanz verantwortlich sein kann (siehe unterschiedliche Position der optionalen Konjunktion "und/oder"). Dieser Befund wird eindeutig auch von den vorliegenden Beispielen (siehe Seite 13, "Ergebnis"; Seite 14, "Ergebnis") gestützt.

Die oben erwähnten unterscheidenden Merkmale wurden jedoch schon für denselben Zweck bei einem ähnlichen Verfahren benutzt, vgl. dazu Dokument D3. D3 bezieht sich auf Verfahren zur Detektion von Junin Virus in stabilisierter RNA, die mittels Guanidiniumthiocyanataufschluß aus Vollblut gewonnen wird (siehe Seite 40, "Handling of clinical samples"). Dabei wird in einer Ausführungsform eine Blutprobe mit 8M Guanidiniumisothiocyanatlösung, 1% Sarkosyl und 50mM Natriumcitrat stabilisiert. Auf Seite 50, fünfter Absatz ist ausgeführt, daß die augenblickliche Inaktivierung der Viren und Nukleasen die Integrität der RNA bewahrt. Die Proben seien anschließend ein Jahr lang lagerstabil, nicht infektiös und PCR amplifizierbar (siehe ebenfalls Seite 50).

Wenn der Fachmann die gleichen Zwecke bei einer konventionellen Stabilisierung direkt im Blutabnahmegefäß gemäß dem oben referierten nächsten Stand der Technik erreichen will, wäre er nach Ansicht dieser Behörde motiviert, die Merkmale aus D3 mit entsprechender Wirkung auch direkt in konventionellen Blutabnahmegefäßen anzuwenden. Dem steht nicht entgegen, daß die Eignung von Guanidiniumisothiocyanatlösung in D1 nicht erkannt ist. Auf die angesprochene Weise würde der Fachmann (in D3, Seite 50, dritter Absatz, ist auch von Laborpersonal die Rede) nach Ansicht dieser Behörde auch unter Berücksichtigung der vom Anmelder vorgebrachten Argumente ohne erfinderisches Zutun und mit hoher Aussicht auf Erfolg zu einer Vorrichtung gemäß dem Anspruch 1 gelangen.

Die Anwesenheit eines Reduktionsmittels ist konventionell (siehe z.B. D5, Seite 219, vorletzter Satz) und scheint in keinem überraschenden technischen Effekt zu resultieren.

b) Ansprüche 14, 17, 19 und 20, die sich auf die essentiellen Merkmale der Lösung aus Anspruch 1 rückbeziehen, beruhen somit ebenfalls nicht auf einer erfinderischen Tätigkeit.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- c) Die abhängigen Ansprüche 2 3, 15, 16 sowie 18 enthalten keine Merkmale, die in Kombination mit den Merkmalen irgendeines Anspruchs, auf den sie sich beziehen, die Erfordernisse des PCT in bezug auf erfinderische Tätigkeit erfüllen (Art. 33(3) PCT).
- d) D1 offenbart lediglich Verfahren, bei denen eine Blutprobe unmittelbar nach der Abnahme vom Patienten mit Guanidiniumsalz vermischt wird. Das Blut wird in ein evakuiertes Blutentnahmeröhrchen abgenommen, in dem Guanidiniumthiocyanat in Pulverform vorliegt um dessen im Vergleich zu einer Lösung angeblich höhere Stabilität auszunutzen (Spalte 2, Zeilen 34 37; Spalte 3, Zeilen 7 9).

D2 bezieht sich lediglich auf eine Lösung bestehend aus Guanidiniumthiocyanat, Puffer zum Einstellen von pH 4 - 6, Phenol sowie einem Phenol stabilisierenden Agens. Diese Lösung wird zum Homogenisieren und Extrahieren biologischer Proben verwendet.

D1 und D2 gehören somit zum entfernten Stand der Technik.

Sektion VII

 Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D3 und D5 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

Sektion VIII

1) Die durch "vorzugsweise" eingeführten Merkmale führen in den betroffenen Ansprüchen zu Unklarheiten was den Schutzumfang anbetrifft (Art. 6 PCT; siehe weiters Richtlinien, C-III, 4.6).

pct1061-031/nf

Neuer Anspruch 21

21. Stabilisierte Blutprobe, enthaltend ein Guanidiniumsalz und ein Reduktionsmittel und/oder ein Detergenz und/oder eine Puffersubstanz.





WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7 : A1 C12Q 1/68, A61B 5/15

WO 00/09746 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

24. Februar 2000 (24.02.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05857

- (22) Internationales Anmeldedatum: 12. August 1999 (12.08.99)
- (30) Prioritätsdaten: 198 36 559.4

12. August 1998 (12.08.98)

DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ANTI-GEN GMBH [DE/DE]; Max-Lang-Strasse 58, D-70771 Leinfelden (DE). GREINER LABORTECHNIK GMBH [AT/AT]; Bad Haller Strasse 32, A-4550 Kremsmünster (AT).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HELFTENBEIN, Elke [DE/DE]; Leonorenstrasse 7, D-70597 Stuttgart (DE).
- (74) Anwalt: GRÜNECKER, KINKELDEY, STOCKMAIR & SCHWANHÄUSSER; Maximilianstrasse 58, D-80538 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

- (54) Title: VESSEL FOR BLOOD SAMPLING
- (54) Bezeichnung: GEFÄSS ZUR ENTNAHME VON BLUT
- (57) Abstract

The present invention relates to a vessel for blood sampling that contains a solution comprising a guanidium salt, a buffer substance, a reduction agent and/or a detergent. This vessel can especially be used in blood sampling for detecting nucleic acids.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Gefäß zur Blutentnahme, das eine Lösung enthält, die als Bestandteile ein Guanidiniumsalz, eine Puffersubstanz, ein Reduktionsmittel und/oder ein Detergenz umfaßt. Das Gefäß ist besonders geeignet zur Entnahme von Blut, das auf Nukleinsäuren hin untersucht werden soll.

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: C12Q 1/68, A61B 5/15

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 00/09746

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

24. Februar 2000 (24.02.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05857

(22) Internationales Anmeldedatum: 12. August 1999 (12.08.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 36 559.4

12. August 1998 (12.08.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): ANTI-GEN GMBH [DE/DE]; Max-Lang-Strasse 58, D-70771 Leinfelden (DE). GREINER LABORTECHNIK GMBH [AT/AT]; Bad Haller Strasse 32, A-4550 Kremsmünster

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HELFTENBEIN, Elke [DE/DE]; Leonorenstrasse 7, D-70597 Stuttgart (DE).

(74) Anwalt: GRÜNECKER, KINKELDEY, STOCKMAIR & SCHWANHÄUSSER; Maximilianstrasse 58, D-80538 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.

(54) Title: VESSEL FOR BLOOD SAMPLING

(54) Bezeichnung: GEFÄSS ZUR ENTNAHME VON BLUT

(57) Abstract

The present invention relates to a vessel for blood sampling that contains a solution comprising a guanidium salt, a buffer substance, a reduction agent and/or a detergent. This vessel can especially be used in blood sampling for detecting nucleic acids.

(57) Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Gefaß zur Blutentnahme, das eine Lösung enthält, die als Bestandteile ein Guanidiniumsalz, eine Puffersubstanz, ein Reduktionsmittel und/oder ein Detergenz umfaßt. Das Gefäß ist besonders geeignet zur Entnahme von Blut, das

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	AL	Albanica	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
ı	AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakci
1	AT	Osterreich	FR	Prankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
l	AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ı	AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tachad
1	BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
١	BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
ł	BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
L	BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
L	BG	Bulgarien	HU	Ungaro	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
١	BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
ł	BR	Brasilien	iL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
ı	BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
Ł	CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
1		Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
ı	CF	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
Ţ	CG CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
1		Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
1	CI	Kamerun	25.4	Korea	PL	Polen		
ı	CM	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
1	CN	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
ı	CU CZ	Tachechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
١		Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
1	DE		LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
1	DK	Dānemark Parland	LR	Liberia	SG	Singapur		
1	EE	Estland	D.K.	Liviia		o-r		
1								

WO 00/09746 PCT/EP99/05857

Gefäß zur Entnahme von Blut

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Gefäß zur Entnahme von Blut, wobei das entnommene Blut insbesondere zur Nukleinsäurestabilisierung und -analytik eingesetzt werden soll.

Während der Abnahme wird Blut herkömmlicherweise in Gefäßen aufgefangen, die bereits Antikoagulantien wie z.B. Heparin, Citrat oder EDTA enthalten. So wird verhindert, daß das Blut gerinnt. So gewonnene Blutproben lassen sich längere Zeit bei geeigneten Temperaturen lagern. Diese Art der Blutgewinnung hat jedoch erhebliche Nachteile, wenn Nukleinsäuren, wie z.B. (m)RNA oder DNA analysiert werden sollen. Für solche Zwecke sollten die Nukleinsäuren, die in der Probe enthalten sind, am besten bereits im Moment der Abnahme stabilisiert werden, d.h. es sollte der Abbau der vorhandenen Nukleinsäuren, aber auch die Neusynthese von mRNA verhindert werden.

Dieses Ziel der stabilen Lagerung der im Probenmaterial enthaltenen Nukleinsäuren vom Moment der Abnahme an ist bei der Lagerung von Blut aus folgenden Gründen bis jetzt praktisch nicht zu bewerkstelligen:

Zellen enthalten Nukleasen, Enzyme, die Nukleinsäuren zerstören, sobald sie mit ihren Substraten (RNA, DNA) in Kontakt kommen. Die Wirkung zellulärer und extrazellulärer Nukleasen ist normalerweise unter physiologischer Kontrolle, solange die Zellen in ihrer normalen Umgebung sind. Die Entnahme von Blut führt zu mehr oder weniger starken Veränderungen der in den Zellen enthaltenen Nukleinsäuren. Nukleasen werden dann innerhalb der Zellen und/oder durch die Lyse von Zellen nach außen freigesetzt. Außerdem werden Nukleinsäuren mehr oder weniger stark synthetisiert. Gerade die Langzeitlagerung von Blut führt zur Alterung und Zerstörung der Zellen.

Ein weiteres Problem bei der Langzeitlagerung von Blutproben, die nach herkömmlichen Abnahmeverfahren gewonnen wurden, ist die starke Veränderung des Probenmaterials. Solche Veränderungen wie z.B. starke Lyse von Zellen, können dazu führen, daß die Standardverfahren der Nukleinsäureisolierung nicht mehr mit befriedigender Effizienz funktionieren.

Abgesehen von den Problemen einer stabilen Lagerung von Nukleinsäuren, die im Probenmaterial enthalten sind, ergeben sich beim herkömmlichen Verfahren der Blutentnahme weitere Schwierigkeiten. Die herkömmlichen Antikoagulantien werden oft bei der Nukleinsäureisolierung nicht mit genügender Effizienz abgetrennt und stören bei der nachfolgenden Nukleinsäureanalytik, wie z.B. bei der Amplifikation mittels PCR (Polymerase Chain Reaction). Heparin ist z.B. ein allgemein bekannter Inhibitor der PCR.

Schließlich ergibt sich bei der quantitativen Nukleinsäureanalytik die Frage, wie das gesamte Verfahren von der Probennahme bis hin zur Nukleinsäuremessung unter standardisierten Bedingungen kontrolliert werden kann. Idealerweise sollte dem Probenmaterial bereits bei der Entnahme eine bezüglich Menge und Qualität definierte Standardnukleinsäure zugesetzt werden, die dem gesamten Prozeß der Probennahme und Bestimmung unterzogen wird. Auch dies ist mit den herkömmlichen Abnahmesystemen nicht zu bewerkstelligen.

Ein weiterer Nachteil der konventionellen Blutentnahme ist die Gefahr der Übertragung von infektiösem Material, da bisher für die Nukleinsäureisolierung manuelle Verfahrensschritte notwendig sind. Ein Kontakt mit potentiell infektiösen Erregem kann nicht ausgeschlossen werden.

In der Literatur ist ein Verfahren beschrieben, bei dem die Blutprobe unmittelbar nach der Abnahme vom Patienten mit Guanidiniumsalz vermischt wird (EP 0 818 542 A1). Bei diesem Verfahren liegt das Guanidiniumsalz in Pulverform vor, um somit die höhere Stabilität des Guanidiniumsalzes zu nutzen. Dieses Verfahren besitzt jedoch gravierende Nachteile, da sich das Salz z.B. zunächst in dem zugegebenen Blut lösen muß. Der Lösungsvorgang ist insbesondere temperaturabhängig und aufgrund des verwendeten, undurchsichtigen Probenmaterials nicht zu kontrollieren. Die Verwendung eines entspechenden Produktes für diagnostisch-medizinische Zwecke ist somit äußerst problematisch.

Ferner sind Nukleasen äußerst aktive Enzyme, die nur unter extrem denaturierenden Bedingungen zu inhibieren sind. Die Denaturierung ist abhängig von der Konzentration

des Guanidiniumsalzes in Lösung. Eine inhibierende Konzentration von Guanidiniumsalz in Lösung ist bei dem zitierten Verfahren nicht von Anfang an gegeben. Es kommt also zum unkontrollierten Abbau von Nukleinsäuren während des Lösungsvorgangs. Bei diesem Verfahren wird außerdem auf den Zusatz von reduzierenden Agenzien verzichtet, ohne die eine wirksame Inhibition - insbesondere von RNasen – nicht gewährleistet ist (siehe Beispiel Nr. 5).

Die so hergestellte Probe kann außerdem nicht direkt für die weitere Nukleinsäureisolierung an Glasoberflächen verwendet werden. Die Verwendung von Guanidiniumsalzpulver erlaubt außerdem nicht den Zusatz von internen Nukleinsäurestandards. Solche Standards sind zur Verfahrenskontrolle und genauen Quantifizierung unerläßlich.

Der vorliegenden Erfindung lag das technische Problem zugrunde, ein Gefäß zur Blutentnahme anzugeben, das die Nachteile aus dem Stand der Technik nicht aufweist. Insbesondere soll die mit dem Gefäß entnommene Probe direkt den gängigen Nukleinsäureanalyseverfahren zugeführt werden können, ohne weitere Probenaufbereitungsschritte durchführen zu müssen.

Dieses Problem wird erfindungsgemäß gelöst durch ein Gefäß zur Entnahme von Blut, enthaltend eine wäßrige Lösung mit folgenden Bestandteilen:

- ein Guanidiniumsalz;
- eine Puffersubstanz;
- ein Reduktionsmittel und/oder
- ein Detergenz.

Das erfindungsgemäße Gefäß besitzt folgende Vorteile: 1. Das Blut wird bereits im Moment der Abnahme lysiert, indem das Abnahmegefäß bereits eine Nukleinsäurestabilisierende Substanz in Lösung enthält. 2. Die Nukleinsäure-stabilisierende Substanz ist so zusammengesetzt, daß das Probenmaterial, insbesondere die darin enthaltenen Nukleinsäuren unmittelbar nach Kontakt mit der Lösung stabilisiert werden.

3. Die stabilisierte Probe muß, im Gegensatz zu allen bisher üblichen

Abnahmesystemen wie EDTA- oder heparinhaltigen Abnahmegefäßen, nicht länger als infektiöses Material gehandhabt werden. 4.Die Nukleinsäure-stabilisierende Substanz ist so zusammengesetzt, daß das Probenmaterial direkt in nachfolgenden Isolierungsverfahren verwendet werden kann. 5. Die Nukleinsäure-stabilisierende Substanz kann bei der nachfolgenden Isolierung so effizient abgetrennt werden, daß eine Hemmung der PCR nicht auftritt. 6. Der Nukleinsäure-stabilisierenden Substanz kann ein interner Standard zugesetzt werden. Dieser erlaubt die Kontrolle des gesamten Verfahrens von der Probenentnahme bis hin zur Nukleinsäuredetektion.

Das in Punkt 1 genannte Abnahmegefäß besteht aus einem herkömmmlichen Blutentnahmegefäß (Röhrchen), in das ein definiertes Volumen einer Nukleinsäurestabilisierenden Substanz gegeben wird. Das Röhrchen wird anschließend vorzugsweise mit einem definierten Unterdruck versehen, der garantiert, daß nur ein bestimmtes Volumen Blut während der Abnahme zufließen kann. Das Röhrchen kann mit konventionellen Methoden der Blutabnahme gehandhabt werden. Die in dem Röhrchen enthaltene Lösung enthält in ihrer speziellen bevorzugten Ausführungsform folgende Reagenzien: Guanidiniumthiocyanat, Triton-X-100, Dithiothreitol und ein geeignetes Puffersystem wie z.B. Citrat, Tris oder Hepes. In der beschriebenen Zusammensetzung ist die Lösung kompatibel mit dem Vakuumröhrchen. Diese Lösung kann problemlos in dem Vakuumröhrchen gelagert werden, ohne daß es zu einer Beeinträchtigung der gewünschten stabilisierenden Funktion kommt. Das gesamte System ist insbesondere für den Blutspender problemlos und sicher bei der Probennahme.

Die Lösung, enthaltend das Guanidiniumsalz, die Puffersubstanz, das Reduktionsmittel und/oder das Detergenz ist lagerungsstabil und verwandelt das zugeführte, frisch entnommene Blut in ein Material, das ebenfalls lagerungsstabil ist und das den gängigen Nukleinsäureanalysekits (wie z.B. von Roche oder Qiagen) unmittelbar zugeführt werden kann.

Als Guanidiniumsalz sind Guanidiniumthiocyanat und/oder Guanidiniumchlorid bevorzugt.

Vorzugsweise liegt das Guanidiniumsalz in einer Konzentration von 2,0 bis 8,0 M vor. Als Puffersubstanz ist Tris oder Citrat bevorzugt, wobei der exakte pH vorzugsweise mit HCI eingestellt wird. Weitere mögliche Puffer sind jedoch HEPES, MOPS, Citrat- und Phosphatpuffer, wie z.B. PBS.

Die Pufferkonzentration liegt vorzugsweise zwischen 10 und 300 mM, besonders bevorzugt zwischen 10 und 100 mM.

Als Detergenz ist Triton-X-100 bevorzugt. Weitere mögliche Detergenzien sind NP-40, Tween 20, Polydocanol oder andere Detergenzien.

Die Detergenzkonzentration liegt vorzugsweise bei 5 bis 30 % (w/v), besonders bevorzugt bei 10 bis 20 % (w/v).

Als Reduktionsmittel ist DTT bevorzugt, wobei jedoch auch β -Mercaptoethanol, TCEP(Tris(2-carboxyethyl)phosphin) oder andere Reduktionsmittel einsetzbar sind.

Die bevorzugte Konzentration des Reduktionsmittels liegt bei 0,1 bis 10 % (w/v); besonders bevorzugt sind 0,5 bis 2 % (w/v).

Der pH der Lösung liegt vorzugsweise bei 3,0 bis 9,0, besonders bevorzugt bei 4,0 bis 7,5, besonders bevorzugt bei 5 bis 6.

Der pH der Lösung wird insbesondere so gewählt, daß sich nach Zugabe des Probenmaterials ein pH-Wert im Bereich von 5,0 bis 7,6 einstellt. Besonders bevorzugt ist ein pH zwischen 6,3 und 6,9 (siehe Beispiel Nr. 8)

Eine besonders bevorzugte Lösung enthält vorzugsweise 4 M Guanidiniumthiocyanat, 45 mM Tris/HCl, 18, vorzugsweise 15 % (w/v) Triton-X-100, 0,8% (w/v) DTT und besitzt einen pH von 6,0.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform weist das Volumen zur Aufnahme der Blutprobe einen Unterdruck auf, der so eingestellt werden kann, das ein vorab bestimmtes Blutvolumen in das Gefäß eingesaugt wird, nachdem ein Blutgefäß angestochen wurde. Entsprechend evakuierte Gefäße sind auf dem Markt erhältlich.

Das Gefäß, enthaltend das entnommene Blut, kann dann sofort der weiteren Analytik zugeführt werden oder aber für einen längeren Zeitraum (bis mehrere Tage) ohne Nachteile für die Qualität der Probe aufbewahrt werden.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird das frisch entnommene Blut direkt in dem Blutentnahmegefäß mit der oben beschriebenen Lösung in Kontakt gebracht, so daß sofort sämtliche Vorgänge, die das Nukleinsäuremuster der Probe verändern können, gestoppt werden. Die später ermittelten Daten hinsichtlich der nachgewiesenen Nukleinsäuren stellen daher sehr genau den Ist-Zustand zum Zeitpunkt der Blutentnahme dar, sowohl hinsichtlich der Mengen als auch der Arten der Nukleinsäuren.

Vorzugsweise entspricht die entnommene Blutmenge dem 0,1- bis 4-fachen der in dem Gefäß vorgelegten Lösung. Letztere beträgt vorzugsweise 0,5 bis 5,0 ml. Somit liegt die Endkonzentration an Guanidiniumsalz nach Blutzusatz bei 1,0 bis 5 M, vorzugsweise bei 1 bis 3 M, besonders bevorzugt sind 2-3 M (siehe Bsp. 7).

Das erfindungsgemäße Gefäß wird vorzugsweise dann zur Blutentnahme eingesetzt, wenn die Blutprobe für die Nukleinsäureanalytik verwendet werden soll.

Die Verwendung o.g. Lösung als Bestandteil des beschriebenen Abnahmesystems garantiert allein die sofortige Lyse der Zellen und simultane Stabilisierung der Probe durch unmittelbare Inaktivierung der Nukleasen. Überraschenderweise kann die so gewonnene Blutprobe selbst bei Raumtemperatur oder höher über mehrere Tage gelagert werden. Das Abnahmesystem gewährleistet außerdem eine kontaminationssichere und nicht-infektiöse Handhabung von der Probennahme über die Nuleinsäureisolierung bis hin zur Analytik. Bei den herkömmlichen Verfahren der Nukleinsäureisolierung sind bisher immer zusätzliche Handhabungsschritte (wie die Überführung der entnommenen Blutprobe in die Reagenzien zur Nukleinsäureisolierung usw.) notwendig, die mit einem zusätzlichen Infektionsrisiko verbunden sind.

Die mit dem Blutentnahmesystem gewonnene Probe ist kompatibel mit allen gängigen Standardverfahren der Nukleinsäureisolierung. In diesem Zusammenhang besonders hervorzuheben sind Verfahren, die auf der Bindung von Nukleinsäuren an Glasoberflächen basieren, aber auch sequenzspezifisches Binden an komplementäre Nukleinsäure und Lösungsmittel-basierende Extraktionverfahren.

Die beschriebene Erfindung besteht somit aus einem Blutentnahmesystem, das so konzipiert ist, daß folgende Bedingungen erfüllt werden: 1. Kontrollierte Probenentnahme und gleichzeitige Stabilisierung der im Probenmaterial enthaltenen Nukleinsäuren (DNA, RNA). 2. Probenentnahme, bei der auf den Einsatz von Antikoagulantien vollkommen verzichtet werden kann. 3. Die mit dem beschriebenen Blutentnahmesystem gewonnene Probe kann universell in allen bekannten Nukleinsäure-Isolierungssystemen eingesetzt werden. 4. Das Blutentnahmesystem ist lagerungsstabil.

Zusätzlich wurde überraschenderweise festgestellt, daß die mit dem beschriebenen Abnahmesystem gewonnene Probe in dem Gefäß über längere Zeit ohne Degradation der Nukleinsäuren lagerfähig ist (siehe Beispiele 2, 3, 7, 8).

Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1:

Das Blutentnahmesystem kann in einer bevorzugten Ausführungsform folgendermaßen zusammengesetzt sein (s. Abb. 1): Ein Röhrchen wird mit einem definierten Volumen der Nukleinsäure-stabilisierenden Substanz gefüllt, mit einem definierten Vakuum versehen und mit einem Septum verschlossen. Das Septum ist so konstruiert, daß es mit dem gängigen Probenentnahmezubehör (Kanüle usw.) kompatibel ist. Im vorliegenden Beispiel wurden 2,2 ml Reagenz vorgelegt und das Vakuum war so eingestellt, daß bei der Probennahme exakt 2,2 ml Blut zufließen konnten. Die im zufließenden Blutstrom enthaltenen Nukleinsäuren wurden unmittelbar in eine stabile Form überführt.

Allgemeine Vorbemerkung zu den nachfolgenden Beispielen.

Bei allen nachfolgend beschriebenen Beispielen hatte die Nukleinsäure-stabilisierende Substanz (N-sS), falls nicht anders angegeben, folgende Zusammensetzung: 45 mM Tris, 5 M Guanidiniumthiocyanat (GTC), 0,8% (w/v) Dithiothreitol (DTT), 18% (w/v) Triton-X-100, pH 6,0.

In allen beschriebenen Beispielen wurde die Nukleinsäure-stabilisierende Substanz, falls nicht anders angegeben, mit der Probe im Verhältnis 1 zu 1 gemischt (1 Volumen N-sS plus 1 Volumen Probenmaterial). Eine geringere Konzentration von N-sS, z.B. 1 Volumen N-sS plus 5 Volumen Probe, könnte zur Degradation von RNA führen.

Für alle Beispiele wurde Blut dadurch stabilisiert, daß es unmittelbar bei der Entnahme in das mit N-sS versetzte Röhrchen gegeben wurde.

Beispiel 2:

Stabilität von Nukleinsäure nach Mischung von Probenmaterial und N-sS. Isolierung von RNA und DNA vom Probenlysat mit silikaderivatisierten Oberflächen.

Material und Methode:

Das Probenmaterial für die DNA- und RNA-Isolierung wurde unmittelbar nach der Entnahme, nach Lagerung für 6 Tage bei 4°C und nach Lagerung für 1 Monat bei -20°C verwendet.

Für die Isolierung von RNA (Abb. 2) wurde der HighPure RNA Isolation Kit (Boehringer Mannheim, Kat.-Nr. 1828 665) verwendet. Die Beipackzettelvorschrift wurde folgendermaßen modifiziert: Ein Volumen von 2,4 ml Probenlysat wurde in 4 Aliquots mit jeweils 600 µl auf die Säule aufgetragen, so daß insgesamt Probenmaterial aus 2,4 ml Lysat aufgetragen wurden. Alle anderen Schritte wurden entsprechend dem Beipackzettel ausgeführt. Die RNA wurde schließlich mit 100 µl Elutionspuffer eluiert.

Zur Isolierung von DNA (Abb. 3) wurde der QiaAmp Blood Kit (Qiagen-Kat.-Nr. 29104) eingesetzt. Die im Beipackzettel beschriebene Standardprozedur wurde in verschiedenen Punkten modifiziert: 400 µl Probenvolumen wurden direkt auf die Säule gegeben, wobei das im Kit enthaltene Bindereagenz nicht eingesetzt wurde. 25 µl Proteinase-K-Stocklösung wurden zugefügt und die Probe 10 Min. bei Raumtemperatur inkubiert. Danach wurde die Säule in ein Sammelgefäß gestellt und wie im Beipackzettel beschrieben zentrifugiert. Alle weiteren Schritte wurden, bis auf die Verwendung von Ethanol, wie im Beipackzettel beschrieben durchgeführt. Das Elutionsvolumen war 200 µl.

Beispiel 3:

Isolierung von mRNA aus Probenlysat unter Verwendung von Streptavidinbeschichteten Magnetpartikeln und Biotin-markiertem Oligo(dT) (Abb. 4):

Material und Methode:

20 ml Probenlysat wurden in ein Gefäß gegeben. Die mRNA wurde nach folgender Methode isoliert: Zunächst wurden 30 ml Hybridisierungspuffer (20 mM Tris-HCl, 300 mM NaCl, 6 nM Biotin-markiertes Oligo(dT), pH 7,4) zum Lysat gegeben. Danach wurden 3 mg Streptavidin-Magnetpartikel (Boehringer Mannheim) zugegeben. Die Probe wurde gemischt und für 5 min bei Raumtemperatur inkubiert. Die Magnetpartikel wurden mit Hilfe eines Magneten abgetrennt, der Überstand wurde verworfen. Danach wurden die Partikel in Waschpuffer 1 (10 mM Tris-HCl, 200 mM NaCl, 1% Triton-X-100, pH 7,5) resuspendiert und 3 mal mit Waschpuffer 2 (10 mM Tris-HCl, 200 mM NaCl, pH 7,5) gewaschen (Waschschritte: Resuspension, magnetische Separation, Entfernung des Überstandes). Nach dem letzten Waschschritt wurde der Überstand komplett entfernt und die Partikel wurden in 20 µl dest. Wasser resuspendiert. Die Probe wurde für 5 min. auf 70°C erhitzt. Die Magnetpartikel wurden separiert und der Überstand, der die mRNA enthielt, wurde mittels Gelelektrophorese analysiert.

Beispiel 4:

Isolierung der DNA und RNA unter Verwendung einer abgeänderten Vorschrift nach Chomczynski und Sacchi (Analytical Biochemistry 162, 156-159 (1987)) (Beispiel für eine auf Lösungsmittelextraktion basierende Methode) (Abb. 5):

Material und Methode:

2 ml Probenvolumen wurden aus dem Blutentnahmegefäß in ein Röhrchen überführt. Danach wurden 0,2 ml einer 2 M Natriumacetat-Lösung, pH 4, 2 ml Phenol (Wasser gesättigt) und 0,4 ml eines Chloroform-Isoamylalkohol-Gemisches (49:1) zugegeben, wobei nach Zugabe jeder Lösung die Probe gründlich gemischt wurde. Die komplette Lösung wurde 10 Sekunden heftig geschüttelt und 15 Minuten auf Eis inkubiert. Die Probe wurde 20 Minuten bei 4°C mit 10000 g zentrifugiert. Nach Zentrifugation befand sich die RNA in der wässrigen Phase, die DNA und Proteine in der Zwischen- und Phenolphase. Die wässrige Phase wurde in ein neues Gefäß überführt und mit 1 ml Isopropanol versetzt. Zur Ausfällung der RNA wurde die Probe für 1 Stunde bei -20°C gelagert. Nach erneuter Zentrifugation bei 4°C mit 10000 g befand sich die RNA im Pellet. Dieses wurde in 0,3 ml Puffer (4 M Guanidiniumthiocyanat, 25 mM Natriumcitrat, pH 7,0, 0,5% Sarcosyl, 0,1 M 2-Mercaptoisopropanol) aufgenommen, in ein neues 1,5 ml Eppendorf-Gefäß überführt und mit 1 Volumen Isopropanol versetzt. Nach 1 Stunde Inkubation bei -20°C wurde die Lösung in einer Eppendorf-Zentrifuge 10 Minuten bei 4°C zentrifugiert. Das RNA-Pellet wurde in 75% Ethanol aufgenommen und über Zentrifugation (Speed vac) eingeengt und getrocknet. Zur weiteren Verarbeitung wurde die Probe in 100 µl 10 mM Tris-HCl, pH 6,5 gelöst.

Beispiel 5

Bedeutung von reduzierenden Reagenzien (z.B. DTT) in der Stabilisierungslösung für die Langzeitstabilisierung von RNA

Material und Methode:

Verwendete Stabilisierungslösung: 4.0 M GTC; 13.5 % Triton X100; 45 mM Tris/HCl; mit bzw. ohne 120 mM DTT. 700 µl Serum wurden mit 700 µl Stabilisierungslösung gemischt. Nach 2 min Inkubation wurden 20 µl MS2-RNA (0.8 µg/µl von Roche) zugegeben. Die Proben wurden für 180 min bei 40 °C inkubiert und anschließend in Aliquots a 400 µl mit dem High Pure total RNA Kit von Roche aufgearbeitet. Die Proben wurden in einem Schritt ohne Zusatz des Kit-Bindereagenz auf die Säule gegeben und nach Anleitung zentrifugiert. Die folgenden Waschschritte und die Elution der RNA in 50 µl Elutionbuffer erfolgten nach Anleitung.

Die Analytik erfolgte mittels Agarosegel (siehe Abb. 6).

Ergebnis: Ohne den Zusatz von reduzierenden Reagenzien zur Stabilisierungslösung kann keine Langzeitstabilisierung von RNA erreicht werden.

Beispiel 6

Stabilität von freier MS2-RNA in Serum. Kinetik des RNA-Abbaus durch Probenkomponenten.

Material und Methode:

250 μl Serum wurden mit 10 μl MS2-RNA (0.8 μg/μl von Roche) gespiked und bei Raumtemperatur inkubiert. Sofort nach Zugabe der RNA, nach 2 min bis 50 min wurde der natürliche RNA-Abbau in Serum durch Zusatz von 250 μl Stabilisierungslösung abgestoppt. Alle Ansätze wurden als Doppelbestimmung durchgeführt. Als Standard wurde eine Probe erst nach Zusatz der Stabilisierungslösung zum Serum mit MS2-RNA versetzt und parallel aufgearbeitet.

Alle Proben wurden parallel mit dem High Pure viral RNA-Kit von Roche aufgearbeitet. Die Proben wurden in einem Schritt ohne Zusatz des Kit-Bindereagenz auf die Säule gegeben und nach Anleitung zentrifugiert. Die folgenden Waschschritte und die Elution der RNA in 50 µl Elutionspuffer erfolgten nach Anleitung.

20 µl des Eluates wurden mittels eines 1.2 %igen nativen Agarosegeles aufgetrennt und analysiert (siehe Abb. 7).

Ergebnis: MS2-RNA ist in Serum nicht stabil. Bereits 2 Minuten nach der Zugabe von RNA zu Serum ist diese vollständig abgebaut. Durch den Zusatz von Stabilisierungslösung zum Serum im Verhältnis 1:1 kann dieser Prozeß sofort abgestoppt und eine Stabilisierung der RNA zum Zeitpunkt der Zugabe der Stabilisierungslösung (=Blutabnahme) erreicht werden.

Beispiel 7

Stabilität von MS2-RNA in Serum/Stabilisierungslösung: Abhängigkeit von der GTC Konzentration

Material und Methode

Verwendete Stabilisierungslösungen: 3 - 5 M GTC; 13.5 % Triton X100; 50 mM DTT; 42 mM Tris/HCl

pH der Lösungen: ca. 4.0

pH der Lösungen nach Serumzugabe: ca. 6.7.

2 ml Serum wurden mit 2.5 ml der jeweiligen Stabilisierungslösungen gemischt. Nach einer Inkubationszeit von 2-5 min wurden 90 μl MS2-RNA (0.8 μg/μl von Roche) zugegeben und bei 40 °C inkubiert. In regelmäßigen Abständen wurden 400 μl Probe entnommen und mit dem High Pure total RNA Kit von Roche entsprechend Beispiel 5 aufgearbeitet. Die Proben wurden in 50 μl eluiert und bei – 20 °C eingefroren. Für die Analyse der RNA-Integrität wurden 20 μl des Eluates auf ein 1.5 %iges Agarosegel aufgetragen (s. Abb. 8).

Für die PCR-Analyse der Proben wurden 10 µl des Eluats mittels AMV-RT (Roche) reverse transkribiert und anschließend mittels PCR auf dem Lightcycler analysiert:

Ansatz für RT:	4.0 µl	AMV-RT-Puffer
(42 °C für 1 h)	2.0 µl	dNTP's (Endkonzentration 10 mM)
	0.5 µl	RNaseinhibitor (Roche, 20 units)
	1.0 µl	Primer 2827 (Endkonzentration 1 μM)
	1.9 µl	DMPC-Wasser
	0.6 µl	AMV-RT (Roche, 15 units)

10 μl Template-RNA 20 μl

Die PCR wurde auf dem Lightcycler bei einer Annealingtemperatur von 61 °C unter Verwendung von SYBR-Green als Detektionssystem durchgeführt. Ansatz für PCR:

1.6 µl	MgCl₂ (St	MgCl₂ (Stammlsg. 25 mM)				
	5.9 µl	DMPC-Wasser				
	0.25 µl	Primer 2827 (Stammlsg. 20 mM)				
	0.25 µl	Primer 2335 (Stammlsg. 20 mM)				
	1.0 µl	SYBR-Green-Mastermix (Roche)				
	1.0 µi	RT-Ansatz (1:50 verdünnt)				
	10 µl					

Das Amplifikat der PCR wurde vollständig auf ein 2 %iges Agarosegel aufgetragen (siehe Abb. 9).

Ergebnis:

RNA-Integrität nach 3 Tagen bei 40 °C:

Das Agarosegel in Abb. 8 zeigt 20 µl der eluierten MS2-RNA nach 3 Tagen Inkubation bei 40 °C. Nach diesem Zeitraum sind in Abhängigkeit vom GTC-Gehalt deutliche Unterschiede in der RNA-Integrität zu erkennen. Demnach ist ein Salzgehalt kleiner 2 M in der Serum/Stabilisierungslösung für die Integrität der RNA von Vorteil.

Amplifizierbarkeit der RNA nach 8 Tagen bei 40 °C:

Obwohl bereits nach 3 Tagen bei 40 °C eine beginnende Degradierung der RNA festgestellt wurde, konnten alle RNA-Proben nach einer Inkubation von 8 Tagen bei 40 °C amplifiziert und eindeutig nachgewiesen werden.

Das Amplifikat der PCR wurde vollständig auf ein 2 %iges Agarosegel aufgetragen (siehe Abb. 9).

Beispiel 8

Stabilität von MS2-RNA in Serum/Stabilisierungslösung: Abhängigkeit vom pH-Wert der mit Stabilisierungslösung versetzten Probe.

Material und Methode

Verwendete Lösung:

4 M (5 M) GTC

14.4 %

Triton X 100

50 mM

DTT

45 mM

Tris/HCI

pH nach Serumzugabe zwischen 6.7 und 8.0

2.5 ml Stabilisierungslösung wurden mit 2.0 ml Serum gemischt. Nach Zusatz von 90 µl MS2-RNA (0.8 µg/µl, Roche) wurden die Proben bei Raumtemperatur inkubiert. In regelmäßigen Abständen wurde die RNA aus 500 µl Probe mit dem Roche viral RNA Kit entsprechend Bsp. 6 aufgearbeitet und in 50 µl Elutionspuffer isoliert. 20 µl des Eluates wurden mittels Agarosegel analysiert (siehe Abb. 10).

Ergebnis:

Der pH der Serum/Stabilisierungslösung und damit auch der pH und Pufferbereich der Stabilisierungslösung ist für die Langzeitstabilisierung von RNA entscheidend. Während bei einem pH-Wert von 8.0 bereits nach 2 Tagen keine intakte RNA mehr nachgewiesen werden konnte, ist in einem pH-Bereich zwischen 6.6 und 7.0 noch nach 13 Tagen Inkubation bei Raumtemperatur intakte RNA nachweisbar. Neben dem pH-Wert ist jedoch auch eine optimal eingestellte GTC-Konzentration für die Langzeitstabilisierung von RNA von Bedeutung (siehe auch Bsp. 7). Das dargestellte Bsp. verdeutlicht, dass fuer eine Langzeitstabilisierung von RNA eine GTC-Endkonzentration in der stabilisierten Probe von 2.2 M GTC besser ist als 2.78.

Legenden

Abb. 1:

Probenentnahmegefäß mit N-sS, definiertem Vacuum, mit Septum versiegelt.

Abb. 2:

Gelanalyse (1% Agarose) von RNA, die im Probeentnahmegefäß unterschiedlich lange gelagert wurde. Spalte 1: Isolierung unmittelbar nach Probenentnahme (keine Lagerung), Spalte 2: Lagerung für einen Monat bei -20°C, Spalte 3: Lagerung für 6 Tage bei 4°C. Die Menge der aufgetragenen RNA entsprach einem Blutvolumen von 120 µl.

Abb 3:

Gelanalyse (1% Agarose) von DNA, die im Probeentnahmegefäß unterschiedlich lange gelagert wurde. Spalte 1: Isolierung unmittelbar nach Probenentnahme (keine Lagerung), Spalte 2: Lagerung für einen Monat bei -20°C, Spalte 3: Lagerung für 6 Tage bei 4°C. Die Menge der aufgetragenen DNA entsprach einem Blutvolumen von 10 µl.

Abb. 4:

Gelanalyse (1% Agarose) von mRNA, die aus 10 ml Blut isoliert wurde (Spalte 2). Molekulargewichtsmarker (Spalte 1). Zusätzlich zur mRNA sind die rRNA Banden sichtbar. Die scharfen Konturen der Banden beweisen die Integrität der Nukleinsäuren.

Abb. 5:

Gelanalyse (1% Agarose) der RNA, die aus 120 µl Blut isoliert wurde.

Abb. 6:

Gelanalyse von isolierter MS2-RNA nach Inkubation in Serum/Stabilisierungslösung mit/ohne DTT für 180 min bei 40 °C.

Spalte 1: Positivkontrolle: MS2-RNA, Spalte 2: DNA-Marker, Spalte 3,4,5: MS2-RNA nach Inkubation mit DTThaltiger Stabilisierungslösung, Spalte 6,7,8: MS2-RNA nach Inkubation mit Stabilisierungslösung ohne DTT

Abb. 7:

Gelanalyse von isolierter MS2-RNA nach Inkubation in Serum für 0-50 min

Spalte 10,17: MS2-RNA-Standard, Spalte 9,16: DNA-Marker, Spalte 7,8: Inkubation für 0 min, Spalte 5,6: Inkubation für 2 min, Spalte 3,4: Inkubation für 5 min, Spalte 1,2: Inkubation für 10 min, Spalte 11,12: Inkubation für 15 min, Spalte 13,14: Inkubation für 30 min, Spalte 15: Inkubation für 50 min

Abb. 8:

Gelanalyse von MS2-RNA, die nach Inkubation in Serum/Stabilisierungslösung für 3 Tage bei 40 °C isoliert wurde. Der GTC-Gehalt der Stabilisierungslösung nach Serumzugabe, in welcher die betreffende RNA-Probe inkubiert wurde, ist in der entsprechenden Spalte angegeben.

Spalte 1: 2.70 M GTC, Spalte 2: 2.5 M GTC, Spalte 3: 2.36 M GTC, Spalte 4: 2.20 M GTC, Spalte 5: 2.08 M GTC, Spalte 6: 1.94 M GTC, Spalte 7: 1.80 M GTC, Spalte 8: 1.66 M GTC.

Abb. 9:

Gelanalyse der PCR-Amplifikate von MS2-RNA, welche nach 1 bzw. 8 Tagen Inkubation bei 40 °C in Serum/Stabilisierungslösung isoliert wurde.

Spalte 1: Amplifikat der nach 1 Tag isolierten RNA, Spalte 2: Amplifikat der nach 8 Tagen isolierten RNA, Spalte 3: DNA-Marker, Spalte 4: MS2-RNA-Positivkontrolle: 0.8 µg in 10 µl RT,1:50 verdünnt, 1 µl amplifiziert

Abb. 10:

Gelanalyse von isolierter MS2-RNA nach 6 (Spalte 2-12) bzw. 13 (Spalte 14-19) Tagen Inkubation bei Raumtemperatur in Serum/Stabilisierungslösung. Hinter den betreffenden Spalten steht der pH-Wert, welcher nach Mischung von Serum und Stabilisierunslösung errreicht wurde.

Spalte 1, 13, 20: DNA-Marker, Spalte 2: pH 8.0, Spalte 3: pH 7.7, Spalte 4:pH 7.5, Spalte 5:pH 7.35, Spalte 6: pH 7.18, Spalte 7,14:pH 7.07, Spalte 8,15: pH 6.94, Spalte 9,16: pH 6.8, Spalte 10,17: pH 6.72, Spalte 11,18: pH 6.68 und Spalte 12,19: pH 6.7 Die Stabilisierunslösung der RNA in Spalte 12, 19 hatte den gleichen pH-Wert wie die der RNA in Spalte 11, enthielt aber 5 M GTC anstelle von 4 M.

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Gefäß zur Blutentnahme, enthaltend eine wäßrige Lösung mit folgenden Bestandteilen:
 - ein Guanidiniumsalz;
 - eine Puffersubstanz;
 - ein Reduktionsmittel und/oder
 - ein Detergenz.
- 2. Gefäß nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Guanidiniumsalz ausgewählt wird aus Guanidiniumthiocyanat und Guanidiniumchlorid.
- 3. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Guanidiniumsalz in einer Konzentration von 1 bis 8,0 M, vorzugsweise 2,5 bis 8,0 M vorliegt.
- 4. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Puffersubstanz ausgewählt wird aus Tris, HEPES, MOPS, Citrat- und Phosphatpuffer.
- 5. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Puffersubstanz in einer Konzentration von 10 bis 300 mM vorliegt.
- Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Detergenz ausgewählt wird aus Triton-X-100, NP-40, Polydocanol und Tween 20.
- 7. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Detergenz in einer Konzentration von 5 bis 30 Gew.% vorliegt.

- 8. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Reduktionsmittel ausgewählt wird aus Dithiothreitol, β-Mercaptoethanol und TCEP.
- 9. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Reduktionsmittel in einer Konzentration von 0,1 bis 10,0 Gew.% vorliegt.
- 10. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß der pH der Lösung zwischen 4,0 und 7,5 liegt, vorzugsweise zwischen 4,0 und 6,5.
- 11. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Lösung folgende Bestandteile enthält:
 - 4 M Guanidiniumthiocyanat;
 - 45 mM Tris/HCI;
 - 15 % (w/v) Triton-X-100;
 - 0,8 % (w/v) DTT,

wobei der pH bei 6,0 liegt.

- 12. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es einen Unterdruck im zur Blutaufnahme vorgesehenen Raum aufweist.
- 13. Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß es entnommenes Blut enthält.
- 14. Verfahren zur Entnahme von Blut, umfassend den Schritt des unmittelbaren Einbringens des Bluts in ein Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 13.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß eine Blutmenge entnommen wird, die dem 0,1 bis 4-fachen Volumen der Lösung in dem Gefäß entspricht.

- 16. Verfahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Endkonzentration des Guanidiniumsalzes nach Blutzufuhr zwischen 1,0 M und 5 M liegt, vorzugsweise 1,5 und 5 M
- 17. Verfahren zur Stabilisierung und/oder Isolierung von Nukleinsäuren aus Blut, umfassend den Schritt des Einbringens von Blut in ein Gefäß nach einem der Ansprüche 1 bis 13 und gegebenenfalls Isolierung der Nukleinsäuren mit herkömmlichen Verfahren.
- 18. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß der pH-Wert der Lösung so eingestellt ist, daß nach Zugabe des Probenmaterials ein pH-Wert zwischen 4,0 und 7,5 erreicht wird.
- Verwendung des Gefäßes nach einem der Ansprüche 1 bis 13 zur Entnahme von Blut, vorzugsweise beim Menschen.
- Verwendung einer Lösung, enthaltend ein Guanidiniumsalz, eine Puffersubstanz, ein Detergenz und/oder ein Reduktionsmittel in einem Gefäß zur Entnahme von Blut.
- 21. Stabilisierte Blutprobe erhältlich durch Einbringen von Gesamtblut in ein Gefäß nach einem der Ansprüche 1-13.
- 22. Blutprobe nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen pH-Wert von 4.0 bis 7.5, vorzugsweise von 6.6 bis 7.0 aufweist.
- 23. Blutprobe nach Anspruch 21 oder 22, dadurch gekennzeichnet, daß sie von Humanblut stammt.

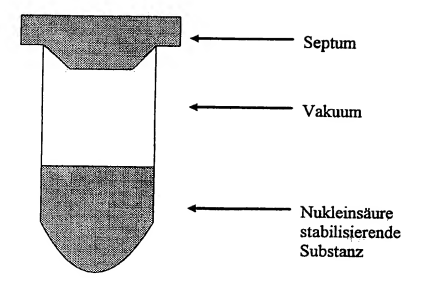


Abb. 1

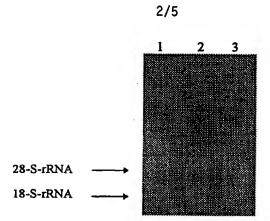


Abb. 2

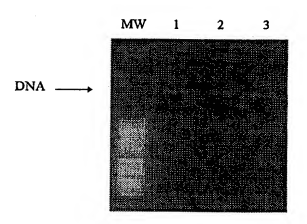


Abb. 3

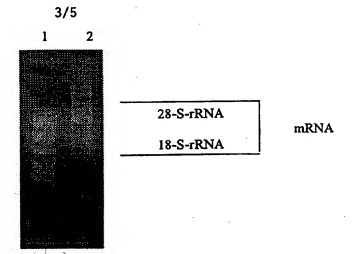


Abb. 4

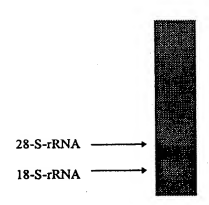


Abb. 5

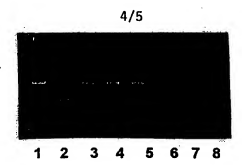


Abb. 6

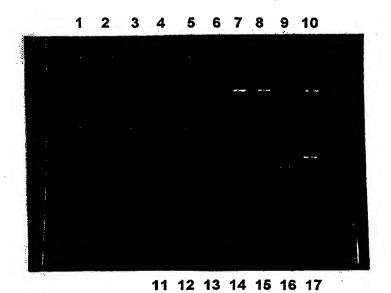


Abb. 7

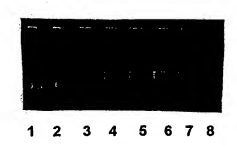


Abb. 8

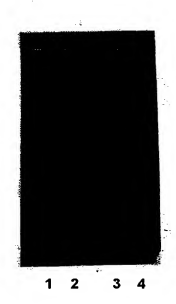
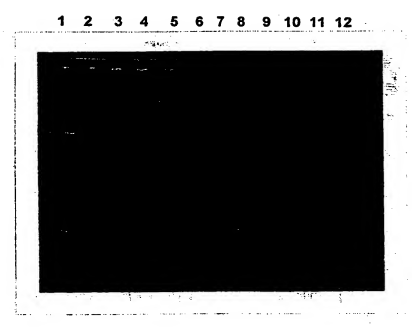


Abb. 9



13 14 15 16 17 18 19 20

Abb. 10

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inte onal Application No PCT/EP 99/05857

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C12Q1/68 A61E A61B5/15 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12Q A61B Decumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Х EP 0 818 542 A (LABORDIAGNOSTIKA 1-23 GESELLSCHAFT MBH) 14 January 1998 (1998-01-14) the whole document EP 0 554 034 A (CHOMCZYNSKI, P.) 4 August 1993 (1993-08-04) Α 1-11,17 claims 1-12 LOZANO, M.E. ET AL.: "A simple nucleic Α 1-5,17 acid amplification assay for the rapid detection of Junin virus in whole blood samples" VIRUS RESEARCH, vol. 27, 1993, pages 37-53, XP002900733 page 40 -/--ΙXΙ Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : To later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 29. 12. 99 12 November 1999 Name and mailing address of the ISA **Authorized officer** European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Mosser Fax: (+31-70) 340-3016

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No PCT/EP 99/05857

Category *	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 108, no. 13,	1,2
	28 March 1988 (1988-03-28) Columbus, Ohio, US;	
	abstract no. 109113p.	
	MAC DONALD, R.J. ET AL.: "Isolation of	
1	RNA using guanidinium salts" page 324; column 1;	
	XP002900734	
	abstract & METHODS ENZYMD.,	
	vol. 152 (Guide Mol. Cloning Tech), 1987,	
	pages 219-227,	
ŀ		
1		
1		
1		
1		
-		
1		
l		
ļ		
İ		
ļ		
l		
İ		
ļ		
		1